

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Nicht
autorisiert

- Azamethiphos

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Azasure 500 mg/g Powder for Suspension for Fish Treatment

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Behandlung von Fischen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Atlantic salmon

- Fleisch und Innereien. 10 degree day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AF17

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ground Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

19/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elara Pharmservices Europe Limited

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

13-9411

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/07/2025

Referenzmitgliedstaat:

Norwegen

Verfahrensnummer:

NO/V/0014/001

Generic of:

600000044533

600000044534

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.